## 医療用医薬品の添付文書電子化のご案内

謹啓 時下ますますご清祥のこととお慶び申し上げます。

平素は格別のご高配を賜り、厚くお礼申し上げます。

さて、「医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律」(薬機法)の 改正に伴い、2021年8月1日より医療用医薬品の添付文書は電子化されたものを閲覧する ことが基本となりました。

この改正により、弊社製品におきましても、紙の添付文書の同梱を 2023 年 7 月 31 日まで に順次終了させていただきますこと、謹んでご案内申し上げます。

今後ともより一層のご愛顧を賜りますよう、何卒よろしくお願い申し上げます。

謹白

## 【電子化された添付文書(電子添文)の閲覧方法】

- ●製品の個装箱等に記載しております GS1 バーコードを専用のアプリケーション (添文ナビ)を使用し読み取ることで、PMDA ホームページに掲載されている最新の電子化された添付文書をご確認いただけます。
- ●PMDA ホームページ(https://www.pmda.go.jp/)にて検索いただけます。
- ●弊社ホームページ(医療関係者向け情報サイト)(<a href="https://www.kenei-pharm.com/medical/">https://www.kenei-pharm.com/medical/</a>) にて検索いただけます。

専用アプリ「添文ナビ」のダウンロード方法や使用方法につきましては、下記のリーフレットをご参照ください。

電子化された添付文書のご案内(監修:厚生労働省、制作:日本製薬団体連合会安全性委員会) http://www.fpmaj.gr.jp/Library/eMC/documents/Leaflet\_4P.pdf

※紙媒体による添付文書がご入用な場合は、お手数ですが、弊社担当 MR または下記まで ご連絡頂きますようお願い申し上げます。

> 健栄製薬株式会社 学術情報部 TEL 06-6231-5822